

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12P 13/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/18228

A2 |

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

15. April 1999 (15.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06210

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. September 1998

(30.09.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 43 894.6 198 31 609.7 4. Oktober 1997 (04.10.97)

14. Juli 1998 (14.07.98)

DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, HU, ID, JP, KR, MX, RU, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Postfach 1913, D-52425 Jülich (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): EIKMANNS, Bernd [DE/DE]; Gleißelstetten 49, D-89081 Ulm (DE). PETERS-WENDISCH, Petra [DE/DE]; Steinenkamp 1, D-51496 Bergisch-Gladbach (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, D-52428 Jülich (DE).
- (74) Anwalt: PIELKEN, Petra; Becker-Gundahl-Strasse 36, D-81479 München (DE).

Best Available Copy

(54) Title: METHOD FOR MICROBIAL PRODUCTION OF AMINO ACIDS OF THE ASPARTATE AND/OR GLUTAMATE FAMILY AND AGENTS WHICH CAN BE USED IN SAID METHOD

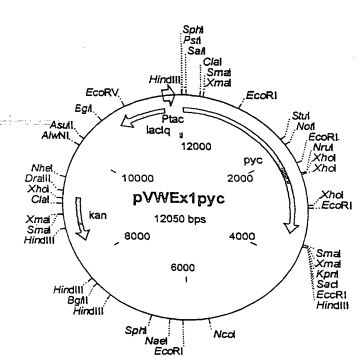
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR MIKROBIELLEN HERSTELLUNG VON AMINOSÄUREN DER ASPARTAT- UND/ODER GLUTAMATFAMILIE UND IM VERFAHREN EINSETZBARE MITTEL

(57) Abstract

The invention relates to a method for microbial production of amino acids of the aspartate and/or glutamate family in which the pyruvate—carboxylase activity is increased by genetically changing the enzyme and/or the pyruvate—carboxylase gene expression of a microorganism which produces the corresponding amino acid. In addition, the invention relates to a pyruvate—carboxylase gene and additional agents which can be used in the inventive method.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Aminosäuren der Aspartat- und/oder Glutamatfamilie, bei dem die Pyruvat-Carboxylase-Aktivität durch genetische Veränderung des Enzyms und/oder die Pyruvat-Carboxylase-Genexpression eines die entsprechende Aminosäure produzieren Mikroorganismus erhöht wird. Des weiteren betrifft die vorliegende Erfindung ein Pyruvat-Carboxylase-Gen sowie weitere, im erfindungsgemäßen Verfahren einsetzbare Mittel.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenień	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL .	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Beschreibung

5

Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Aminosäuren der Aspartat- und/oder Glutamatfamilie und im Verfahren einsetzbare Mittel

10

15

20

25

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Aminosäuren der Aspartat- und/oder Glutamatfamilie gemäß den Ansprüchen 1 bis 17, Pyruvat-Carboxylase-Gene nach Anspruch 18 bis 23, Genstrukturen nach Anspruch 24, Vektoren nach Anspruch 25, transformierte Zellen nach Anspruch 26 bis 31 sowie Verwendungen nach Anspruch 32 bis 37.

Aminosäuren sind von großem wirtschaftlichen Interesse, wobei die Verwendung von Aminosäuren vielfältig ist: So wird z.B. L-Lysin wie auch L-Threonin, L-Methionin und L-Tryptophan als Futtermittelzusatz benotigt, L-Glutamat als Gewürzzusatz, L-Isoleucin und L-Tyrosin in der pharmazeutischen Industrie, L-Arginin und L-Isoleucin Medikament oder L-Glutamat, L-Aspartat und L-Phenylalanin Ausgangssubstanz zur Synthese von Feinchemikalien.

Eine bevorzugte Methode zur Herstellung dieser verschiedensten Aminosäuren ist die biotechnologische Herstellung mittels Mikroorganismen; denn auf diese Weise wird direkt die biologisch wirksame und optisch aktive Form der jeweiligen Aminosäure erhalten, und es können einfache und preisgünstige Rohstoffe eingesetzt werden. Als Mikroorganismen werden z.B. Corynebacterium glutamicum und seine Verwandten ssp. flavum und ssp. lactofermentum (Liebl et al., Int J System Bacteriol 1991, 41: 30 255 bis 260) wie auch Escherichia coli und verwandte Bakterien eingesetzt.

Diese Bakterien produzieren die Aminosäuren normalerweise aber nur in der zum Wachstum benötigten Menge, so daß also keine überschüssigen Aminosäuren gebildet und ausgeschieden werden. Dies ist darin begründet, daß in der Zelle die Biosynthese der Aminosäuren in vielfacher Weise kontrolliert wird. Folglich sind bereits verschiedenste Verfahren bekannt, um die Produktbildung durch Ausschalten der Kontrollmechanismen Bei diesen Prozessen zu steigern. werden Aminosäureanaloga eingesetzt, um die effektive Regulation der Biosynthese Verfahren beschrieben, auszuschalten. So ist beispielsweise ein Corynebacterium-Stämme benutzt werden, die gegen L-Tyrosin- und L-Phenylalaninanaloga resistent sind (JP 19037/1976 und 39517/1978). Ebenso sind Verfahren beschrieben, bei denen gegenüber L-Lysin- oder auch L-Theoninanaloga resistente Bakterien eingesetzt werden, um die Kontrollmechanismen zu überwinden (EP 0 205 849, GB 2 152 509).

Weiterhin rekombinante DNA-Techniken sind auch durch konstruierte Mikroorgansimen bekannt, bei denen ebenfalls die Regulation der Biosynthese aufgehoben ist, indem die Gene, die für die nicht mehr feedback-inhibierbaren Schlüsselenzyme kodieren, kloniert und exprimiert werden. So ist z.B. ein rekombinantes, L-Lysin produzierendes Bakterium mit plasmid-kodierter, feedbackresistenter Aspartatkinase bekannt (EP 0 381 527). Ebenso ist ein rekombinantes, L-Phenylalanin produzierendes Bakterium mit feedback-resistenter Prephenatdehydrogenase beschrieben (JP 123475/1986, EP 0 488 424).

25

5

10

15

20

Darüber hinaus wurden auch durch Überexpression von Genen, die nicht für feedback-sensitive Enzyme der Aminosäuresynthese kodieren, erhöhte Aminosäureausbeuten erreicht. So wird z.B. die Lysinbildung durch erhöhte Synthese

3

der Dihydrodipicolinatsynthase verbessert (EP 0 197 335). Ebenso wird durch erhöhte Synthese der Threonindehydratase eine verbesserte Isoleucinbildung erreicht (EP 0 436 886).

Weitere Versuche zur Erhöhung der Aminosäureproduktion zielen auf eine verbesserte Bereitstellung der zellulären Primärmetabolite des Zentralstoffwechsels. So ist bekannt, daß die durch rekombinante Techniken erreichte Überexpression der Transketolase eine verbesserte Produktbildung von L-Tryptophan, L-Tyrosin oder L-Phenylalanin ermöglicht (EP 0 600 463). Weiterhin führt die Reduktion der Phosphoenolpyruvat-Carboxylase-Aktivität in Corynebacterium zu verbesserter Bildung aromatischer Aminosäuren (EP 0 3331 145), wohingegen die Erhöhung der Phosphoenolpyruvat-Carboxylase-Aktivität in Corynebacterium zu erhöhter Ausscheidung von Aminosäuren der Aspartatfamilie führte (EP 0 358 940).

Während des Wachstums und speziell unter Aminosäureproduktionsbedingungen muß der Tricarbonsäure-Cyclus kontinuierlich und effektiv mit C4-Verbindungen, z.B. Oxalacetat, aufgefüllt werden, um die für die Aminosäurebiosynthese abgezogenen Zwischenprodukte zu ersetzen. Bis vor kurzem hat man angenommen, daß für diese anaplerotischen Funktionen in Corynebacterium die sogenannten Phosphoenolpyruvat-Carboxylase verantwortlich ist (Kinoshita, Biology of industrial micro-organisms 1985: 115 bis 142, Benjamin/Cummings Publishing Company, London; Liebl, The prokaryotes II, 1991: 1157 bis 1171, Springer Verlag N.Y.; Vallino und Stephanopoulos, Biotechnol Bioeng 1993, 41: 633 bis 646). Es wurde jedoch gefunden, daß Phosphoenolpyruvat-Carboxylase-negative Mutanten im Vergleich zu den jeweiligen Ausgangsstämmen auf allen getesteten Medien gleich wuchsen (Peters-Wendisch et al., FEMS Microbiology Letters 1993, 112: 269 bis 274; Gubler et al., Appl Microbiol Biotechnol 1994, 40: 857 bis 863). Dieses

25

5

10

15

4

Ergebnis zeigte, daß die Phosphoenolpyruvat-Carboxylase nicht essentiell für das Wachstum ist und für die anaplerotischen Reaktionen keine oder nur eine untergeordnete Rolle spielt. Desweiteren wies das oben genannte Ergebnis darauf hin, daß es in Corynebacterium mindestens ein anderes Enzym geben muß, das für die Synthese von Oxalacetat, das für das Wachstum benötigt wird, verantwortlich ist. Pyruvat-Carboxylase-Aktivität Kürzlich auch tatsächlich eine wurde permeabilisierten Zellen von Corynebacterium glutamicum gefunden (Peters-Wendisch et al., Microbiology 1997, 143: 1095 bis 1103). Dieses Enzym wird effektiv durch AMP, ADP und Acetyl-Coenzym A inhibiert und in Gegenwart von Laktat als Kohlenstoffquelle in erhöhter Menge gebildet. Da davon ausgegangen werden mußte, daß dieses Enzym in erster Linie für die Auffüllung des Tricarbonsäure-Cycluses beim Wachstum verantwortlich ist, war zu erwarten, daß eine Erhöhung der Genexpression bzw. der Enzymaktivität entweder zu keiner oder allenfalls zu einer geringfügigen Erhöhung der zur Aspartatfamilie gehörenden Aminosäuren führt. Desweiteren wurde erwartet, daß eine Erhöhung der Genexpression bzw. der Enzymaktivität der Pyruvat-Carboxylase ebenso keinen Einfluß auf die Produktion von Aminosäuren anderer Familien haben würde.

20

10

15

Es wurde nunmehr überraschenderweise gefunden, daß nach Erhöhung der Pyruvat-Carboxylase-Aktivität durch genetische Veränderung des Enzyms und / oder nach Erhöhung der Pyruvat-Carboxylase-Genexpression die mikrobielle Herstellung von Aminosäuren der Aspartat- und/oder der Glutamatfamilie erhöht wird. Es zeigte sich, daß insbesondere Stämme mit erhöhter Kopienzahl des Pyruvat-Carboxylase-Gens etwa 50% mehr Lysin, 40% mehr Threonin und 150% mehr Homoserin ins Kulturmedium ausscheiden. Es zeigte sich weiterhin, daß überraschenderweise auch die Glutamatproduktion signifikant erhöht ist (vgl. insbesondere Ausführungsbeispiel unter 6. und Tabelle 4).

Die genetische Veränderung der Pyruvat-Carboxylase zur Erhöhung Enzymaktivität erfolgt vorzugsweise durch Mutation des endogenen Gens. Derartige Mutationen können entweder nach klassischen Methoden ungerichtet erzeugt werden, wie beispielsweise durch UV-Bestrahlung oder durch mutationsauslösenden Chemikalien, oder gezielt mittels gentechnologischer Methoden wie Deletion(en), Insertion(en) und/oder Nukleotidaustausch(e).

Die Pyruvat-Carboxylase-Genexpression wird durch Erhöhen der Genkopienzahl und/oder durch Verstärkung regulatorischer Faktoren, die die Expression des Gens positiv beeinflussen, erhöht. So kann eine Verstärkung regulatorischer Elemente vorzugsweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem insbesondere die Transkriptionssignale erhöht werden. Dies kann beispielsweise dadurch erfolgen, daß durch Veränderung der dem Strukturgen vorgeschalteten Promotorsequenz der 15 Promotor in seiner Wirksamkeit erhöht wird oder indem der Promotor komplett durch wirksamere Promotoren ausgetauscht wird. Auch kann eine Verstärkung der Transkription durch entsprechende Beeinflussung eines dem Pyruvat-Carboxylase-Gens zugeordneten Regulatorgens erfolgen. Desweitern kann ggf durch Mutation einer regulatorischen Gensequenz die Effektivität der Bindung eines Regulatorporteins an die DNA des zu regulierenden Pyruvat-Carboxylase-Gens so beeinflußt sein, daß dadurch die Transkription verstärkt und somit die Genexpression erhöht ist Desweiteren können dem Pyruvat-Carboxylase-Gen als regulatorische Sequenzen aber auch sog. "enhancer" zugeordnet sein, die über eine verbesserte Wechselwirkung zwischen RNA-Polymerase und DNA ebenfalls eine erhöhte 25 Pyruvat-Carboxylase-Genexpression bewirken. Daneben ist aber Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der m-RNA verbessert wird.

5

6

Zur Erhöhung der Genkopienzahl wird das Pyruvat-Carboxylase-Gen in ein Genkonstrukt bzw. Vektor eingebaut. Das Genkonstrukt enthält insbesondere dem Pyruvat-Carboxylase-Gen zugeordnete regulatorische Sequenzen, vorzugsweise solche, die die Genexpression verstärken. Für den Einbau des Pyruvat-Carboxylase-Gens in ein Genkonstrukt wird das Gen vorzugsweise aus einem Mikroorganismen-Stamm der Gattung Corynebacterium isoliert und in einen Aminosäureproduzierenden Mikroorganismen-Stamm, insbesondere Corynebacterium oder in Escherichia coli oder Serratia marcescens, transformiert. Für das erfindungsgemäße Verfahren eignen sich insbesondere Gene aus C. glutamicum oder C. glutamicum ssp. flavum oder C. glutamicum ssp. lactofermentum. Nach Isolierung des Gens und der in vitro-Rekombination mit bekannten Vektoren (vgl. z.B. Simon et al., Bio/Technology 1983, 1: 784 bis 791; Eikmanns et al., Gene 1991, 102: 93 bis 98) erfolgt die Transformation in die Aminosäure-produzierenden Stämme durch Elektroporation (Liebl et al., FEMS Microbiology Letters 1991, 65: 299 bis 304) oder Konjugation (Schäfer et al., J Bacteriol 1990, 172: 1663 bis 1666). Als Wirtsstämme werden vorzugsweise solche Aminosäureproduzenten eingesetzt, die in der Synthese der entsprechenden Aminosäure dereguliert sind und/oder die eine erhöhte Exportcarrier-Aktivität für die entsprechende Aminosäure aufweisen. Weiterhin werden solche Stämme bevorzugt, die einen erhöhten Anteil an solchen Zentralstoffwechselmetaboliten enthalten, die an der Synthese der entsprechenden Aminosäure beteiligt sind und / oder Stämme, die einen erniedrigten Anteil an den nicht der der entsprechenden Aminosäure an Synthese beteiligten Zentralstoffwechselmetaboliten enthalten, insbesondere an Metaboliten, die für Konkurrenzreaktionen zuständig sind; d.h. es werden solche Stämme bevorzugt, bei denen ein zu dem entsprechenden Aminosäurebiosyntheseweg konkurrierender Biosyntheseweg mit verminderter Aktivität abläuft. So ist insbesondere ein, gegen L-Asparaginsäure-\(\beta\)-Methylester (AME) resistenter coryneformer Mikroorganismen-Stamm mit reduzierter Citrat-Synthase-Aktivität geeignet (EP 0 551 614).

5

10

15

20

25

Nach Isolierung sind Pyruvat-Carboxylase-Gene mit Nukleotidsequenzen erhältlich, die für die unter SEQ ID No. 2 angegebenen Aminosäuresequenz oder deren Allelvariationen kodieren bzw. die die Nukleotidsequenz von Nukleotid 165 bis 3587 gemäß SEQ ID No. 1 oder einer im wesentlichen gleichwirkenden DNA-Sequenz aufweisen. Desweiteren sind Gene mit einem vorgeschalteten Promotor der Nukleotidsequenz von-Nukleotid-20-bis 109 gemäß SEQ ID No. 1 oder eine im wesentlichen gleichwirkende DNA-Sequenz erhältlich. Allelvariationen bzw. gleichwirkende DNA-Sequenzen umfassen insbesondere funktionelle Derivate, die durch Deletion(en), Insertion(en) und/oder Substitution(en) von Nukleotiden aus entsprechenden Sequenzen erhältlich sind, wobei die Enzymaktivität bzw. -funktion erhalten bleibt oder sogar erhöht ist. Diese Pyruvat-Carboxylase-Gene werden vorzugsweise im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt.

15

5

10

Dem Pyruvat-Carboxylase-Gen mit oder ohne vorgeschaltetem Promotor bzw. mit oder ohne zugeordnetem Regulatorgen können ein oder mehrere DNA-Sequenzen vor- und/oder nachgeschaltet sein, so daß das Gen in einer Genstruktur enthalten ist.

Dem Pyruvat-Carboxylase-Gen ist vorzugsweise der tac-Promotor (lacI^Q-Gen) vorgeschaltet, wobei diesem insbesondere regulatorische Sequenzen zugeordnet sind.

Durch Klonierung des Pyruvat-Carboxylase-Gens sind Plasmide erhältlich, die das Gen enthalten und zur Transformation eines Aminosäureproduzenten geeignet sind.

Die durch Transformation erhältlichen Zellen, bei denen es sich vorzugsweise um transformierte Zellen von Corynebacterium handelt, enthalten das Gen in replizierbarer Form, d.h. in zusätzlichen Kopien auf dem Chromosom, wobei die Genkopien durch Rekombination an beliebigen Stellen des Genoms integriert werden, und/oder auf einem Plasmid oder Vektor.

8

Ausführungsbeispiel

1. Klonierung des Pyruvat-Carboxylase-Gens aus Corynebacterium glutamicum

Ausgehend-von konservierten-Bereichen aller bisher bekannten-Pyruvat-Carboxylase-(pyc-)Genen, von Saccharomyces cerevisiae (J Biol Chem 1988, 263: 11493-11497; Mol Gen Genet 1991, 229: 307-315), Mensch (Biochim Biophys Acta 1994, 1227: 46-52), Maus (Proc Natl Acad Sci, USA 1993, 90: 1766-1770), Aedes aegypti (EMBL-GenBank: Accession Nr. L36530) sowie von Mycobacterium tubercolosis (EMBL-GenBank: Accession Nr. U00024) wurden PCR-Primer synthetisiert (MWG Biotech). Die Primer entsprachen den Basen 810 bis 831 und 1015 bis 1037 des pyc-Gens von M. tuberculosis. Mit diesen Primern konnte mittels PCR nach der Standardmethode von Innis et al. (PCR protocols. A guide to methods and applications, 1990, Academic Press) für nicht-degenerierte, homolge Primer ein Fragment von ca. 200 bp aus chromosomaler DNA von C. glutamicum ATCC 13032, die wie bei Eikmanns et al. (Microbiology 1994, 140: 1817-1828) beschrieben, isoliert wurde, amplifiziert werden. Die Größe von 200 bp entsprach der Erwartung für pyc-Gene. Das PCR-Produkt wurde wie bei Sanger et al. (Proc Natl Acad Sci USA 1977, 74: 5463-5467) beschrieben, sequenziert. Die Sequenzierung wurde mit fluoreszenzmarkierten ddNTPs mit einer automatischen DNA-Sequenzierapparatur (Applied Biosystems) durchgeführt.

25

20

5

10

15

Ausgehend von diesem DNA-Fragment aus C. glutamicum wurden folgende homologe Oligonukleotide hergestellt:

pyc 1 5'- CGTCTTCATCGAAATGAAC -3'

pyc 2 5'- ACGGTGGTGATCCGGCACT -3'

10

15

9

Die Oligonukleotide wurden als PCR-Primer zur Isolierung einer Sonde für das Gen der Pyruvat-Carboxylase (pyc) aus C. glutamicum verwendet. Die Primer wurden in eine PCR-Reaktion mit chromosomaler DNA von C. glutamicum und Digoxigeninmarkierten Nukleotiden eingesetzt. Die Reaktion wurde nach der Vorschrift des 'PCR DIG Labeling Kits' der Firma Boehringer Mannheim durchgeführt. Mit diesem Ansatz konnte ein Digoxigenin-markiertes DNA-Fragment amplifiziert werden, das der erwarteten Größe von ca. 200 bp entsprach. Die so hergestellte pyc-Sonde wurde dann eingesetzt, um über Southern-Blot-Hybridisierung ein DNA-Fragment in der chromosomalen DNA von C. glutamicum zu identifizieren, auf dem das pyc-Gen lokalisiert ist. Hierzu wurden jeweils 2 bis 5 µg chromosomaler DNA von C. glutamicum WT mit den Restriktionsenzymen HindlII, SphI, Sall, DraI, EcoRI und BamHI geschnitten, die erhaltenen DNA-Fragmente 16 h bei 20 V in einem 0,8 %igen Agarosegel gelelektrophoretisch ihrer Größe entsprechend aufgetrennt. Die in dem Agarosegel befindlichen DNA-Fragmente wurden nach einer Methode von Southern -(J-Mol-Biol 1975, 98: 503-517)-denaturiert und vakuumunterstützt mit der VacuGene Blot Apparatur von Pharmacia LKB (Uppsala, Schweden) aus der Gelmatrix auf eine Nylon-Membran (Nytran N13 von Schleicher und Schüll, Dassel, Schweiz) transferiert, immobilisiert und die Digoxigeninmarkierung mittels NBT/X-Phosphat-Umsetzung durch alkalische Phosphatase nachgewiesen. Auf diese Weise konnten folgende,—mit—der—pyc-DNA-Sonde—hybridisierende—chromosomale =Fragmente nachgewiesen werden: ein 17 kb HindIII-Fragment, ein 6,5 kb SalI-Fragment und ein 1,35 kb EcoRI-Fragment.

25

20

Das 17 kb HindIII-Fragment wurde isoliert und subkloniert. Dazu wurde eine Cosmid-Genbank aus chromosomaler DNA von C. glutamicum im Cosmid pHC79 verwendet, die das Genom von C. glutamicum zu 99% repräsentierte (Mol Microbiol 1992, 6: 317-326). Der E. coli-Stamm DH5a wurde mit dieser Genbank mittels der

15

20

10

CaCl2-Methode von Sambrook et al. (Molecular Cloning, A laboratory manual, 1989, Cold Spring Habour Laboratory Press) transformiert und zu ca. 300 Kolonien pro LB-Agarplatte mit 50 µg/l Kanamycin ausplattiert (insgesamt 5000 Kolonien). Anschließend wurden die erhaltenen Transformanden auf Nytran N13-Filter übertragen und diese zur alkalischen Lyse der Zellen und Denaturierung der DNA auf -mit 0,5 M NaOH und 1,5 M-NaCl-getränktem-Whatmann-Papier 5-min-inkubiert. Die darauffolgende Neutralisierung erfolgte mit 1 M Tris/HCl pH 7,5 und 1,5 M NaCl. Nach Inkubation der Filter in 2 x SSC wurde die freigesetzte DNA durch UV-Bestrahlung bei 366 nm auf dem Filter fixiert. Anschließend wurden die restlichen Zelltrümmer durch Schütteln in 3 x SSC, 0,1 % SDS bei 50°C entfernt. Die Filter wurden in dieser Form für die Hybridisierung mit einer spezifischen pyc-Sonde, wie bei Southern (J Mol Biol 1975, 98: 503-517) beschrieben, verwendet. Es wurden 3-Transformanden identifiziert, die gegen die pyc-Sonde hybridisierten. Aus diesen Transformanden wurde die Cosmid-DNA mittels Plasmid-Präparation nach der Methode der alkalischen Lyse von Birnboim (Meth Enzymol 1983, 100: 243-255) isoliert und anschließend über Restriktion und Southern-Blot Analyse auf das Vorhandensein des HindIII-Fragments getestet. Das Cosmid pHC79-10, das ein 40 kb Insert enthielt, trug das 17 kb HindIII-Fragment vollständig und wurde weiter analysiert. Es zeigte sich, daß auch nach Restriktion mit den Endonukleasen Sall und EcoRI die gleichen hybridisierenden Fragmente wie in der chromosomalen DNA, d.h. ein 6.5 kb Sall- und ein 1.35 kb EcRI-Fragment, erhalten wurden. Das 17 kb HindIII-Fragment wurde durch Restriktion mit HindIII aus dem Cosmid isoliert und in den E. coli-Vektor pUC18, der ebenfalls mit HindIII geschnitten wurde, ligiert. Es wurde eine Restriktionsanalyse des Fragments in dem resultierenden Vektor pUCpyc erstellt. Die physikalische Kartierung des Fragments ist in Figur 1 dargestellt.

30

11

2. Sequenzierung des Pyruvat-Carboxylase-Gens

In weiteren Subklonierungsschritten wurden ein 0,85 kb Sall-EcoRl-Fragment, das 5 1.35 kb EcoRI-Fragment, ein 1,6 kb EcoRI-EcoRI-StuI-Fragment sowie ein 1,6 kb Clai-Fragment, das partiell mit dem 0,85 kb Sali-EcoRi-Fragment überlappte, durch Restriktion mit den entsprechenden Restriktionsenzymen aus dem Plasmid pUCpyc isoliert. Durch Ligation wurden die Fragmente in den jeweils entsprechend restringierten Vektor pUC18 kloniert und anschließend nach Sanger et al. (Proc Natl 10 Acad Sci USA 1977, 74: 5463-5467) wie oben beschrieben sequenziert. Die erhaltenen Nukleotidsequenzen wurden mit dem Programmpaket HUSAR (Release 3.0) des Deutschen Krebsforschungszentrums (Heidelberg) analysiert. Sequenzanalyse der Fragmente ergab ein durchgehendes offenes Leseraster von 3576 bp, das für eine Proteinsequenz von 1140 Aminosäuren kodiert. Ein Vergleich der 15 abgeleiteten Proteinsequenz mit der EMBL Gen-Datenbank (Heidelberg) ergab Ähnlichkeiten zu allen bekannten Pyruvat-Carboxylasen. Die höchste Identität (62%) wurde zur putativen Pyruvat-Carboxylase aus Mycobacterium tuberculosis (EMBL-GenBank: Accession Nr. U00024) gefunden. Die Ähnlichkeit betrug, unter Berücksichtigung konservierter Aminosäureaustausche, 76%. Ein Vergleich mit den 20 Pyruvat-Carboxylasen anderer Organismen ergab 46 bis 47% identische und 64 bis 65% ähnliche Aminosäuren (Gene 1997, 191: 47-50; J Bacteriol 1996, 178: 5960-5970; Proc Natl Acad Sci USA 1993, 90: 1766-1770; Biochem J 1996, 316: 631-637; EMBL-GenBank: Accession Nr. L36530; J Biol Chem 1988, 263: 11493-11497; Mol Gen Genet 1991, 229: 307-315). Aus diesen Ergebnissen wurde geschlossen, daß das 25 klonierte Fragment das Gen für die Pyruvat-Carboxylase aus C. glutamicum trägt. Die Nukleotidsequenz des Gens ist unter SEQ ID No.1 und die entsprechende Aminosäuresequenz unter SEQ ID No. 2 angegeben.

12

3. Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens

5 Zur Überexpression des Gens für die Pyruvat-Carboxylase aus C. glutamicum wurde das Gen aus dem Plasmid pUCpyc als 6,2 kb Sspl-Scal-Fragment in den E. coli-C. Glutamicum-Pendelvektor pEK0 (Gene 1991, 102: 93-98) kloniert, der mit den Restriktionsendonukleasen EcoRI und PstI geschnitten wurde. Mittels Klenow-Polymerase-Behandlung wurden die überhängenden Enden zu glatten Enden 10 aufgefüllt (EcoRI) bzw. abgedaut (PstI), und der linearisierte Vektor wurde mit dem 6,2 kb SspI-Scal-Fragment ligiert. Das erhaltene Konstrukt pEK0pyc wurde zunächst in den Stamm E. coli DH5\alpha transformiert, die Plasmid-DNA auf den erhaltenen Transformanden isoliert und auf die Richtigkeit des Inserts durch Restriktion kontrolliert. Die DNA wurde anschließend in den Stamm SP733 durch Elektroporation eingebracht (FEMS Microbiol Lett 1989, 65: 299-304). Bei diesem 15 Stamm handelt es sich um eine Mutante des restriktionsnegativen C. glutamicum Stammes R127 (Dechema Biotechnology Conference 1990, 4: 323-327, Verlag Chemie), die durch chemische Mutagenese erhalten worden war und sich dadurch auszeichnet, daß sie nicht auf Minimalmedium mit Pyruvat und Lactat als einziger 20 Kohlenstoffquelle wachsen kann (Microbiology 1997, 143: 1095-1103). Dieser Phänotyp wird durch einen Defekt in der Pyruvat-Carboxylase hervorgerufen und konnte durch das Einbringen des Pyruvat-Carboxylase-Gens aus C. glutamicum komplementiert werden, d.h. der Stamm, der das Plasmid pEKOpyc trägt, war im Gegensatz zum Ausgangsstamm wieder in der Lage auf Minimalmedium mit Lactat als einziger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Damit war auch der Beweis erbracht, daß 25 das Gen für eine funktionelle Pyruvat-Carboxylase kodiert.

Darüber hinaus wurde das Plasmid pEK0pyc in den C. glutamicum Wildtyp ATCC 13032 durch Elektroporation transformiert. Der resultierende Stamm WT (pEK0pyc)

10

15

20

13

wurde im Vergleich zum Wildtyp ATCC 13032 bezüglich seiner Pyruvat-Carboxylase-Aktivität untersucht. Die Stämme wurden in Komplexmedium (Luria-Bertani, Molecular Cloning, A laboratory manual, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) mit 0,5 % Lactat und auf Minimalmedium mit 2 % Lactat bzw. 4 % Glukose gezüchtet, und der Pyruvat-Carboxylase-Test wurde entsprechend der —Methode, wie sie bei Peters-Wendisch et al.—(Microbiology 1997, 143-1095-1103) beschrieben wurde, durchgeführt. Das Ergebnis der Analyse (Tabelle 1) zeigt, daß die Pyruvat-Carboxylase-Aktivität im pEK0-pyc-tragenden Stamm ca. 4-fach höher als im Ausgangsstamm war.

4. Gesteigerte Akkumulation von Lysin durch Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens im Stamm C. glutamicum DG52-5

Zur Untersuchung der Auswirkung der Überexpression des Gens für die Pyruvat-Carboxylase in dem Lysin-Produktionsstamm DG52-5 (J Gen Microbiol 1988, 134: 3221-3229) wurde der Expressionsvektor pVWEX1 verwendet, der eine IPTG-induzierbare Expression erlaubt. In diesen Vektor wurde das pyc Gen promotorlos hinein kloniert. Dazu würden zünächst PCR-Primer (Primer 1 = Position 112 - 133; Primer 2 = Position 373 bis 355 in der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID No. 1) synthetisiert und 261 bp des promotorlosen Anfangsbereichs des Pyruvat-Carboxylase-Gens mittels PCR amplifiziert. Die Primer wurden so gewählt, daß Primer 1 eine PstI-Schnittstelle vermittelt und Primer 2 eine BamHI-Schnittstelle. Nach der PCR wurde das erhaltene 274 bp PCR-Produkt isoliert, zu Konkatemeren ligiert und anschließend mit den Restriktionsenzymen PstI und BamHI geschnitten. Der Restriktionsansatz wurde durch Ethanol-Fällung ankonzentriert und anschließend mit dem PstI-BamHI-geschnittenen Vektor pVWEX1 ligiert. Das erhaltene Konstrukt

pVWEX1-PCR wurde durch Restriktion getestet. Der Endbereich des pyc Gens wurde durch RcaI-Klenow-SalI-Behandlung aus dem Vektor pEK0pyc isoliert und in den BamHI-Klenow-SalI behandelten Vektor pVWEX1-PCR ligiert. Das erhaltene Konstrukt pVWEX1pyc wurde durch Restriktionskartierung analysiert. Eine physikalische Karte des Plasmids ist in Figur 2 gezeigt.

Das Plasmid wurde durch Elektroporation in den C. glutamicum Stamm DG52-5 eingebracht. Als Kontrolle wurde der Stamm DG52-5 mit dem Vektor pVWEX1 ohne Insert transformiert und die L-Lysinausscheidung jeweils drei verschiedener Transformanden verglichen. Dazu wurden DG52-5(pVWEX1)1, 2 und 3 sowie DG52-5(pVWEX1pyc)3, 4 und 6 in Komplexmedium (2xTY, Molecular Cloning, A laboratory manual, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press; mit 50 µg/l Kanamycin) gezüchtet und das Fermentationsmedium CGXII (J Bacteriol 1993, 175: 5595-5603) jeweils aus den Vorkulturen getrennt beimpft. Das Medium enthielt zusätzlich Kanamycin, um die Plasmide stabil zu halten. Es wurden jeweils zwei parallele Ansätze durchgeführt, wobei einem Kolben 200 µg IPTG/ml zugesetzt wurde, während der zweite Kolben kein IPTG enthielt. Nach Kultivierung für 48 Stunden bei 30°C auf dem Rotationsschüttler bei 120 Upm wurde die in das Medium akkumulierte Lysinmenge bestimmt. Die Bestimmung der Aminosäurekonzentration erfolgte mittels Hochdruckflüssigkeitschromatographie (J Chromat 1983, 266: 471-482). Das Ergebnis der Fermentation ist in Tabelle 2 dargestellt, wobei die angegebenen Werte Mittelwerte aus jeweils drei Experimenten mit unterschiedlichen Klonen darstellen. Es zeigte sich, daß die Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens zu einer um 50 % gesteigerten Akkumulation von Lysin im Medium führt. Somit stellt die Nutzung des entdeckten und beschriebenen Gens für das anaplerotische Enzym Pyruvat-Carboxylase ein Verfahren dar, um die L-Lysinbildung entscheidend zu verbessern.

25

10

15

15

5. Gesteigerte Akkumulation von Threonin und Homoserin durch Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens im Stamm C. glutamicum DM368-3

Analog zu den Experimenten zur L-Lysin-Bildung wurde auch die Akkumulation von -Threonin im Kulturüberstand-durch-Überexpression des Gens für die Pyruvat-Carboxylase untersucht. Hierzu wurde, wie unter Punkt 4 beschrieben, der Threoninproduktionsstamm C. glutamicum DM368-3 (Degussa AG) mit dem Plasmid 10 pVWEX1pyc sowie zur Kontrolle mit dem Plasmid pVWEX1 transformiert und die Threoninausscheidung von jeweils drei verschiedenen Transformanden untersucht. Dazu wurden DM368-3(pVWEX1)1, 2 und 3 sowie DM368-3(pVWEX1pyc)1, 2 und 3 in Komplexmedium (2xTY mit 50 µg/l Kanamycin) gezüchtet und das Fermentationsmedium CGXII (J Bacteriol 1993, 175: 5595-5603) jeweils aus den 15 Vorkulturen getrennt beimpft. Das Medium enthielt zusätzlich Kanamycin, um die Plasmide stabil zu halten. Es wurden zwei parallele Ansätze durchgeführt, wobei einem Kolben 200 µg IPTG/ml zugesetzt wurde, während der zweite Kolben kein IPTG enthielt. Nach Kultivierung für 48 Stunden bei 30°C auf dem Rotationsschüttler bei 120 Upm wurde die in das Medium akkumulierte Threoninmenge bestimmt. Die 20 Bestimmung der Aminosäurekonzentration erfolgte ebenfalls mittels Hochdruck-Flüssigkeitschromatographie (J Chromat 1983, 266: 471-482). Das Ergebnis der Fermentation ist in Tabelle 3 dargestellt, wobei die angegebenen Werte Mittelwerte aus jeweils drei Experimenten mit unterschiedlichen Klonen darstellen. Es zeigte sich, daß die Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens zu einer ca. 40%igen 25 Steigerung der Threoninkonzentration im Medium führt. Somit stell die Nutzung des endeckten und beschriebenen Gens für das anaplerotische Enzym Pyruvat-Carboxylase ein Verfahren dar, um die L-Threoninbildung entscheidend zu verbessem.

16

Desweiteren zeigte die Aminosäurekonzentrationsbestimmung, daß überraschenderweise der Stamm mit überexprimiertem Pyruvat-Carboxylase-Gen außerdem etwa 150% mehr Homoserin ins Medium ausschied als der Stamm mit nicht überexprimiertem Gen. Die entsprechenden Ergebnisse sind ebenfalls in Tabelle 3 dargestellt. Sie machen deutlich, daß durch das erfindungsgemäße Verfahren sowohl die Threonin- als auch die Homoserinbildung entscheidend verbessert werden kann.

6. Gesteigerte Akkumulation von Glutamat durch Überexpression des Gens für die Pyruvat-Carboxylase im Wildtyp von C. glutamicum

Analog zu den Experimenten zur L-Lysin-, L-Threonin- und L-Homoserin-Bildung (siehe oben unter 4. und 5.)wurde auch die Akkumulation von Glutamat im Kulturüberstand durch Überexpression des Gens für die Pyruvat-Carboxylase untersucht. Hierzu wurde, wie unter Punkt 4 beschrieben, der Wildtyp C. glutamicum ATCC 13032 mit dem Plasmid pVWEX1pyc sowie zur Kontrolle mit dem Plasmid pVWEX1 transformiert und die Glutamatausscheidung von jeweils zwei verschiedenen Transformanden untersucht. Dazu wurde C. glutamicum ATCC 13032 (pVWEX1pyc) D1 und D2 sowie C. glutamicum ATCC 13032 (pVWEX1pyc) 1 und 2 in Komplexmedium (2xTY mit 50 µg/l Kanamycin) gezüchtet und das Fermentationsmedium CGXII (J Bacteriol 1993, 175: 5595-5603) jeweils aus den Vorkulturen getrennt beimpft. Das Medium enthielt zusätzlich Kanamycin, um die Plasmide stabil zu halten. Zur Induktion der Glutamatausscheidung wurde dem Medium ca. 6 Stunden nach dem Inokulieren 25 mg Tween 60 pro ml zugesetzt. Es wurden zwei parallele Ansätze durchgeführt, wobei einem Kolben 200 µg IPTG/ml zugesetzt wurde, während der zweite Kolben kein IPTG enthielt. Nach Kultivierung für 48 Stunden bei 30°C auf dem Rotationsschüttler bei 120 Upm wurde die in das Medium akkumulierte Glutamatmenge bestimmt. Die Bestimmung der

25

5

15

17

Aminosäurekonzentration erfolgte ebenfalls mittels Hochdruck-Flüssigkeitschromatographie (J Chromat 1983, 266: 471-482). Das Ergebnis der Fermentation ist in Tabelle 4 dargestellt, wobei die angegebenen Werte Mittelwerte aus jeweils zwei Experimenten mit unterschiedlichen Klonen darstellen. Es zeigte sich, daß die Überexpression des Pyruvat-Carboxylase-Gens zu einer bis zu 500%igen Steigerung der Glutamatkonzentration im Medium führt. Somit stell die Nutzung des endeckten und beschriebenen Gens für das anaplerotische Enzym Pyruvat-Carboxylase ein Verfahren dar, um die L-Glutamatbildung entscheidend zu verbessern.

5

	Stamm	[hâ\ŵ[]	Pyruvat-Carboxylase [nmol min ⁻¹ mg Trockengewicht ⁻¹]
	13032(pEK0pyc)	0	75 ± 13
	ATCC 13032	0	19 ± 4
-[DG52-5(pVWEX1pyc)	200	88 ± 13
		0	11 ± 2
	DG52-5(pVWEX1)	200	5 ± 2
· ·	<u>.</u>	O	6 ± 1
٠	DM368-3(pVWEX1pyc)	200	76 ± 10
	,	0	12 ± 3
	DM368-3(pVWEX1)	200	10 ± 1
		0	11 ± 2

Tabelle 1

 Stamm	IPTG [µg/ml]	Lysin [mM]
 DG52-5(pVWEX1pyc)	200	35,4 ± 2,6
	0	23,6 ± 2,9
 DG52-5(pVWEX1)	200	23,3 ± 2,9
	0	22,1 ± 4,0

Tabelle 2

PCT/EP98/06210

WO 99/18228

Stamm	IPTG [µg/ml]	Threonin [mM]	Homoserin [mM]
DM368-3(pVWEX1pyc)	200	10,2 ± 0,5	14,4 ± 1,2
	0	$7,9 \pm 1,0$	5,6 ± 0,2
DM368-3(pVWEX1)	200	$8,0 \pm 0,5$	5,8 ± 0,7
	0	$7,5 \pm 0,8$	6,1 ± 1,0

Tabelle 3

Stamm	IPTG [µg/ml]	Glutamat [mM]			
ATCC 13032	200	11 ± 2			
ATCC 13032	0	13 ± 2			
ATCC 13032(pVWEX1-pyc)	200	67 ± 4			
ATCC 13032(pVWEX1-pyc)	0	32 ± 4			

Tabelle 4

5 Patentansprüche

- Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Aminosäuren der Aspartatund/oder Glutamatfamilie, bei dem die Pyruvat-Carboxylase-Aktivität durch genetische Veränderung des Enzyms und / oder die Pyruvat-Carboxylase-Genexpression eines die entsprechende Aminosäure produzierenden Mikroorganismus erhöht wird.
- Verfahren nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß durch Mutation des endogenen Pyruvat-Carboxylase-Gens ein Enzym mit höherer Pyruvat-Carboxylase-Aktivität erzeugt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Genexpression der Pyruvat-Carboxylase durch Erhöhen der Genkopienzahl erhöht wird.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3,
 25 da durch gekennzeichnet,
 daß zur Erhöhung der Genkopienzahl das Pyruvat-Carboxylase-Gen in ein Genkonstrukt eingebaut wird.

- 5. Verfahren nach Anspruch 4,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß das Gen in ein Genkonstrukt eingebaut wird, das dem PyruvatCarboxylase-Gen zugeordnete regulatorische Gensequenzen enthält.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß ein die entsprechende Aminosäure produzierender Mikroorganismus mit dem das Gen enthaltende Genkonstrukt transformiert wird.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß ein Mikroorganismus der Gattung Corynebacterium mit dem das Gen
 enthaltende Genkonstrukt transformiert wird.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 20 daß für die Transformation ein Mikroorganismus eingesetzt wird, in dem die an der Synthese der entsprechenden Aminosäure beteiligten Enzyme dereguliert sind und / oder die eine erhöhte Exportcarrier-Aktivität für die entsprechende Aminosäure aufweisen.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 8,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß für die Transformation ein Mikroorganismus eingesetzt wird, der einen erhöhten Anteil an den an der Synthese der entsprechenden Aminosäure beteiligten Zentralstoffwechselmetaboliten enthält.

25

30

- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 9, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß für die Transformation ein Mikroorganismus eingesetzt wird, bei dem ein zu dem entsprechenden Aminosäurebiosyntheseweg konkurrierender Biosyn-
- 11. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,

 daß das Pyruvat-Carboxylase-Gen aus einem Mikroorganismus-Stamm der

 Gattung Corynebacterium isoliert wird.

theseweg mit verminderter Aktivität abläuft.

- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

 da durch gekennzeichnet,

 daß die Genexpression durch Verstärkung der Transkriptionssignale erhöht

 wird.
- 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 20 da durch gekennzeichnet,
 daß dem Pyruvat-Carboxylase-Gen der tac-Promotor vorgeschaltet wird.
 - 14. Verfahren nach Anspruch 13,
 gekennzeichnet durch
 dem tac-Promotor zugeordnete regulatorische Sequenzen.
 - 15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Pyruvat-Carboxylase-Gen ein Gen mit einer für die unter SEQ ID
 No. 2 angegebenen Aminosäuresequenzund deren Allelvariationen

kodierenden Nukleotidsequenz eingesetzt wird.

5 16. Verfahren nach Anspruch 15,

dadurch gekennzeichnet,

daß als Pyruvat-Carboxylase-Gen ein Gen mit der Nukleotidsequenz von Nukleotid 165 bis 3587 gemäß SEQ ID No. 1 oder einer im wesentlichen gleichwirkenden DNA-Sequenz eingesetzt wird.

10

15

20

- 17. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Herstellung von Lysin, Threonin, Homoserin, Glutamat und/oder Arginin.
- 18. Pyruvat-Carboxylase-Gen mit einer für die unter SEQ ID No. 2 angegebenen Aminosäuresequenz und / oder deren Allelvariationen kodierenden Nukleotidsequenz.
 - 19. Pyruvat-Carboxylase-Gen nach Anspruch 18 mit der Nukleotidsequenz von Nukleotid 165 bis 3587 gemäß SEQ ID Nr. 1 oder einer im wesentlichen gleichwirkenden DNA-Sequenz.
 - 20. Pyruvat-Carboxylase-Gen nach Anspruch 18 oder 19 mit einem vorgeschalteten Promotor der Nukleotidsequenz von Nukleotid 20 bis 109 gemäß SEQ ID No. 1 oder einer im wesentlichen gleichwirkenden DNA-Sequenz.
 - 21. Pyruvat-Carboxylase-Gen nach Anspruch 18 oder 19 mit vorgeschaltetem tac-Promotor

22. Pyruvat-Carboxylase-Gen nach Anspruch 21 mit dem Promotor zugeordneten regulatorischen Sequenzen.

5

- 23. Pyruvat-Carboxylase-Gen nach einem der Ansprüche 18 bis 20 mit diesem zugeordnete regulatorische Gensequenzen.
- 24. Genstruktur, enthaltend ein Pyruvat-Carboxylase-Gen nach einem der
 Ansprüche 18 bis 23.
 - 25. Vektor, enthaltend ein Pyruvat-Carboxylase-Gen nach einem der Ansprüche 18 bis 23 oder eine Genstruktur nach Anspruch 24.
- 26. Transformierte Zelle, enthaltend in replizierbarer Form ein Pyruvat-Carboxylase-Gen nach einem der Ansprüche 18 bis 23 oder eine Genstruktur nach Ansprüch 24.
 - 27. Transformierte Zelle nach Anspruch 26, enthaltend einen Vektor nach Anspruch 25.
 - 28. Transformierte Zelle nach Anspruch 26 oder 27, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Gattung Corynebacterium angehört.

25

30

20

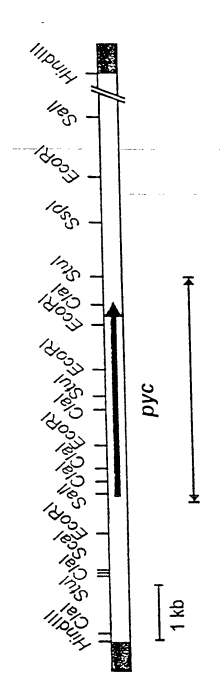
29. Transformierte Zelle nach einem der Ansprüche 26 bis 28, dad urch gekennzeichnet, daß in dieser die an der Synthese der entsprechenden Aminosäure beteiligten Enzyme und / oder die am Export der entsprechenden Aminosäure beteiligten Enzyme dereguliert sind.

- 30. Transformierte Zelle nach einem der Ansprüche 26 bis 29,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß sie einen erhöhten Anteil an den an der Synthese der entsprechenden
 Aminosäure beteiligten Zentralstoffwechselmetaboliten enthält.
- 31. Transformierte Zelle nach einem der Ansprüche 26 bis 30,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß sie einen erniedrigten Anteil an den nicht an der Synthese der
 entsprechenden Aminosäure beteiligten Zentralstoffwechselmetaboliten
 enthält.
 - 32. Verwendung eines Pyruvat-Carboxylase-Gens zur Steigerung der Produktion von aus der Aspartat- und/oder Glutamatfamilie stammenden Aminosäuren von Mikroorganismen.
- 33. Verwendung nach Anspruch 32,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß ein mutiertes Pyruvat-Carboxylase-Gen, das für ein Enzym mit erhöhter Pyruvat-Carboxylase-Aktivität kodiert, verwendet wird.
- 34. Verwendung nach Anspruch 32 oder 33,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß der die entsprechende Aminosäure produzierende Mikroorganismus mit einem Genkonstrukt, das ein Pyruvat-Carboxylase-Gen enthält, transformiert wird.

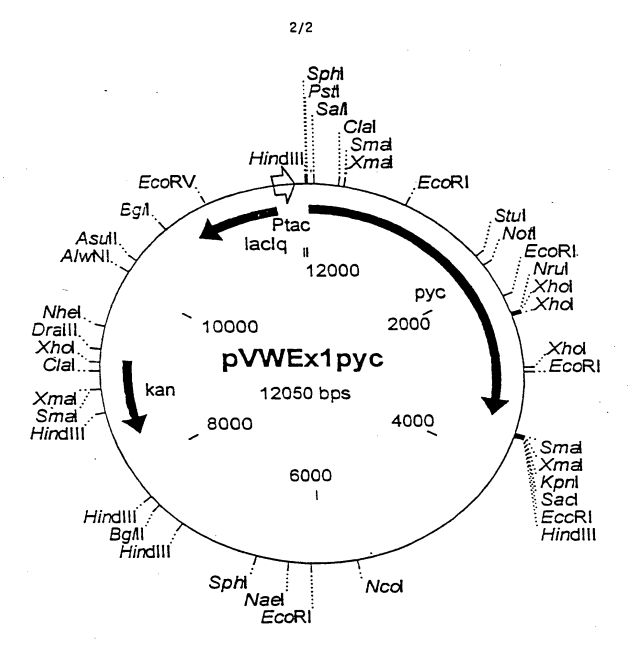
C

•		35. Verwendung nach Anspruch 34,
		dadurch gekennzeichnet,
	5 -	daß das Genkonstrukt zusätzlich regulatorische Gensequenzen enthält.
		36_Verwendung nach einem der Ansprüche 32 bis 35,
		dadurch gekennzeichnet,
		daß ein Pyruvat-Carboxylase-Gen aus Corynebacterium verwendet wird
	10	
		37. Verwendung nach einem der Ansprüche 32 bis 36,
		dadurch gekennzeichnet,
		daß als Aminosäure-produzierender Mikroorganismus Corynebacterium
-		verwendet wird.
	15	

1/2



Nigur



Figur 2

SEQUENZPROTOKOLL

,	4	377 003/073/0	*****
ŧ	1) ALLGEMEINE	ANGADEN

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Forschungszentrum Juelich GmbH
 - (B) STRASSE: Postfach 1913
 - (C) ORT: Juelich
 - (E) LAND: Deutschland
 - (F) POSTLEITZAHL: 52425
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Pyruvat Carboxylase
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 3728 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKULS: Genom-DNA
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

CGCAACCGTG	CTTGAAGTCG	TGCAGGTCAG	GGGAGTGTTG	CCCGAAAACA	TTGAGAGGAA	60
AACAAAAACC	GATGTTTGAT	TGGGGGAATC	GGGGGTTACG	ATACTAGGAC	GCAGTGACTG	120
CTATCACCCT	TGGCGGTCTC	TTGTTGAAAG	GAATAATTAC	TCTAGTGTCG	ACTCACACAT	180
CTTCAACGCT	TCCAGCATTC	AAAAAGATCT	TGGTAGCAAA	CCGCGGCGAA	ATCGCGGTCC	240
GTGCTTTCCG	TGCAGCACTC	GAAACCGGTG	CAGCCACGGT	AGCTATTTAC	CCCCGTGAAG	300
ATCGGGGATC	ATTCCACCGC	TCTTTTGCTT	CTGAAGCTGT	CCGCATTGGT	ACCGAAGGCT	360
CACCAGTCAA	GGCGTACCTG	GACATCGATG	AAATTATCGG	TGCAGCTAAA	AAAGTTAAAG	420
CAGATGCCAT	TTACCCGGGA	TACGGCTTCC	TGTCTGAAAA	TGCCCAGCTT	GCCCGCGAGT	480

GTGCGGAAAA	CGGCATTACT	TTTATTGGCC	CAACCCCAGA	GGTTCTTGAT	CTCACCGGTG	540
ATAAGTCTCG	CGCGGTAACC	GCCGCGAAGA	AGGCTGGTCT	GCCAGTTTTG	GCGGAATCCA	600
CCCCGAGCAA	AAACATCGAT	GAGATCGTTA	AAAGCGCTGA	AGGCCAGACT	TACCCCATCT	660
TTGTGAAGGC	AGTTGCCGGT	GGTGGCGGAC	ĢCGGTATGCG	TTTTGTTGCT	TCACCTGATG	720
AGCTTCGCAA	ATTAGCAACA	GAAGCATCTC	GTGAAGCTGA	AGCGGCTTTC	GGCGATGGCG	780
CGGTATATGT	CGAACGTGCT	GTGATTAACC	CTCAGCATAT	TGAAGTGCAG	ATCCTTGGCG	840
ATCACACTGG	AGAAGTTGTA	CACCTTTATG	AACGTGACTG	CTCACTGCAG	CGTCGTCACC	900
AAAAAGTTGT	CGAAATTGCG	CCAGCACAGC	ATTTGGATCC	AGAACTGCGT	GATCGCATTT	. 960
GTGCGGATGC	AGTAAAGTTC	TGCCGCTCCA	TTGGTTACCA	GGGCGCGGGA	ACCGTGGAAT	1020
TCTTGGTCGA	TGAAAAGGGC	AACCACGTCT	TCATCGAAAT	GAACCCACGT	ATCCAGGTTG	1080
AGCACACCGT	GACTGAAGAA	GTCACCGAGG	TGGACCTGGT	GAAGGCGCAG	ATGCGCTTGG	1140
CTGCTGGTGC	AACCTTGAAG	GAATTGGGTC	TGACCCAAGA	TAAGATCAAG	ACCCACGGTG	1200
CÁGCACTGCA	GTGCCGCATC	CCACGGAAG	ATCCAAACAA	CGGCTTCCGC	CCAGATACCG	1260
GAACTATCAC	CGCGTACCGC	CTCACCAGGCG	GAGCTGGCGT	TCGTCTTGAC	GGTGCAGCTC	1320
AGCTCGGTGC	G CGAAATCAC	GCACACTTTG	ACTCCATGCT	GGTGAAAATG	ACCTGCCGTG	1380
GTTCCGACT	T TGAAACTGC	r GTTGCTCGTG	CACAGCGCGC	GTTGGCTGAG	TTCACCGTGT	1440
CTGGTGTTG	C AACCAACAT	r GGTTTCTTGC	GTGCGTTGCT	GCGGGAAGAG	GACTTCACTT	1500
CCAAGCGCA	r cgccaccgg	A TTCATTGCCG	ATCACCCGCA	CCTCCTTCAG	GCTCCACCTG	1560
CTGATGATG	A GCAGGGACG	C ATCCTGGATT	C ACTTGGCAGA	TGTCACCGT	AACAAGCCTC	1620
ATGGTGTGC	g tccaaagga	r GTTGCAGCTC	C CTATCGATA	GCTGCCTAA	ATCAAGGATC	1680
TGCCACTGC	C ACGCGGTTC	C CGTGACCGC	TGAAGCAGCT	TGGCCCAGC	GCGTTTGCTC	1740
GTGATCTCC	G TGAGCAGGA	C GCACTGGCA	TTACTGATA	CACCTTCCG	GATGCACACC	1800
AGTCTTTGC	T TGCGACCCG	A GTCCGCTCA	r TCGCACTGA	A GCCTGCGGC	A GAGGCCGTCG	1860
CAAAGCTGA	C TCCTGAGCT	T TTGTCCGTG	G AGGCCTGGG	G CGGCGCGAC	C TACGATGTGG	1920
CGATGCGTT	T CCTCTTTGA	G GATCCGTGG	G ACAGGCTCG	A CGAGCTGCG	C GAGGCGATGC	1980
CGAATGTAA	A CATTCAGAI	G CTGCTTCGC	G GCCGCAACA	C CGTGGGATA	C ACCCCGTACC	2040
CAGACTCC	ST CTGCCGCGC	G TTTGTTAAG	G AAGCTGCCA	G CTCCGGCGT	G GACATCTTCC	2100

GCATCTTCGA CGCGCTTAAC GACGTCTCCC AGATGCGTCC AGCAATCGAC GCAGTCCTGG 2160 AGACCAACAC CGCGGTAGCC GAGGTGGCTA TGGCTTATTC TGGTGATCTC TCTGATCCAA 2220 ATGAAAAGCT CTACACCCTG GATTACTACC TAAAGATGGC AGAGGAGATC GTCAAGTCTG 2280 GCGCTCACAT CTTGGCCATT AAGGATATGG CTGGTCTGCT TCGCCCAGCT GCGGTAACCA 2340 AGCTGGTCAC CGCACTGCGC CGTGAATTCG ATCTGCCAGT GCACGTGCAC ACCCACGACA 2400 CTGCGGGTGG CCAGCTGGCA ACCTACTTTG CTGCAGCTCA AGCTGGTGCA GATGCTGTTG 2460 -ACGGTGCTTC CGCACCACTG TCTGGCACCA CCTCCCAGCC ATCCCTGTCT GCCATTGTTG 2520 CTGCATTCGC GCACACCCGT CGCGATACCG GTTTGAGCCT CGAGGCTGTT TCTGACCTCG 2580 AGCCGTACTG GGAAGCAGTG CGCGGACTGT ACCTGCCATT TGAGTCTGGA ACCCCAGGCC 2640 CAACCGGTCG CGTCTACCGC CACGAAATCC CAGGCGGACA GTTGTCCAAC CTGCGTGCAC 2700 AGGCCACCGC ACTGGGCCTT GCGGATCGTT TCGAACTCAT CGAAGACAAC TACGCAGCCG 2760 TTAATGAGAT GCTGGGACGC CCAACCAAGG TCACCCCATC CTCCAAGGTT GTTGGCGACC 2820 TCGCACTCCA CCTCGTTGGT GCGGGTGTGG ATCCAGCAGA CTTTGCTGCC GATCCACAAA 2880 AGTACGACAT CCCAGACTCT GTCATCGCGT TCCTGCGCGG CGAGCTTGGT AACCCTCCAG 2940 GTGGCTGGCC AGAGCCACTG CGCACCCGCG CACTGGAAGG CCGCTCCGAA GGCAAGGCAC 3000 CTCTGACGGA AGTTCCTGAG GAAGAGCAGG CGCACCTCGA CGCTGATGAT TCCAAGGAAC 3060 GTCGCAATAG CCTCAACCGC CTGCTGTTCC CGAAGCCAAC CGAAGAGTTC CTCGAGCACC 3120 GTCGCCGCTT CGGCAACACC TCTGCGCTGG ATGATCGTGA ATTCTTCTAC GGCCTGGTCG 3180 AAGGCCGCGA GACTTTGATC CGCCTGCCAG ATGTGCGCAC CCCACTGCTT GTTCGCCTGG 3240 ATGCGATCTC TGAGCCAGAC GATAAGGGTA TGCGCAATGT TGTGGCCAAC GTCAACGGCC 3300 AGATCCGCCC AATGCGTGTG CGTGACCGCT CCGTTGAGTC TGTCACCGCA ACCGCAGAAA 3360 AGGCAGATTC CTCCAACAAG GGCCATGTTG CTGCACCATT CGCTGGTGTT GTCACCGTGA 3420 CTGTTGCTGA AGGTGATGAG GTCAAGGCTG GAGATGCAGT CGCAATCATC GAGGCTATGA 3480 AGATGGAAGC AACAATCACT GCTTCTGTTG ACGGCAAAAT CGATCGCGTT GTGGTTCCTG 3540 CTGCAACGAA GGTGGAAGGT GGCGACTTGA TCGTCGTCGT TTCCTAAACC TTTCTGTAAA 3600 AAGCCCCGCG TCTTCCTCAT GGAGGAGGCG GGGCTTTTTG GGCCAAGATG GGAGATGGGT 3660 GAGTTGGATT TGGTCTGATT CGACACTTTT AAGGGCAGAG ATTTGAAGAT GGAGACCAAG 3720 **GCTCAAAG**

3728

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 1140 Aminosäuren
- (B) ART: Aminosäure
- (C) STRANGFORM: Einzelstrang
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKULS: Protein

180

(xi)	SEQU	JENZE	BESCH	REIB	ung:	- SEÇ	TD-	NO:	2:	·					•
Met 1	Ser	Thr	His	Thr 5	Ser	Ser	Thr	Leu	Pro 10	Ala	Phe	Lys	Lys	Ile 15	Leu
Val	Ala	Asn	Arg 20	Gly	Glu	Ile	Ala	Val 25	Arg	Ala	Phe	Arg	Ala 30	Ala	Leu
	Thr		Ala	Ala			Ala 40				Arg	Glu 45	Asp	Arg	Gly
Ser	Phe 50	His	Arg	Ser	Phe	Ala 55	Ser	Glu	Ala	Val	Arg 60	Ile	Gly	Thr	Glu
Gly 65	Ser	Pro	Val	Lys	Ala 70	Tyr	Leu	Asp	Ile	Asp 75	Glu	Ile	Ile	Gly	Ala 80
Ala	Lys	Lys	Val	Lys 85	Ala	Asp	Alā	Ile	Туг 90	Pro	Gly	Tyr	Gly	Phe 95	Leu
Ser	Glu	Asn	Ala 100	Gln	Leu	Ala	Arg	Glu 105	Cys	Ala	Glu	Asn	Gly 110	Ile	Thr
Phe	Ile	Gly 115		Thr	Pro	Glu	Val 120	Leu	Asp	Leu	Thr	Gly 125	Asp	Lys -	Ser
Arg	Ala 130		Thr	Ala	Ala	Lys 135	Lys	Ala	Gly	Leu	Pro 140	Val	Leu	Ala	Glu
Ser 145		Pro	Ser	Lys	Asn 150		Asp	Glu	Ile	Val 155	,=	Ser	Ala	Glu	Gly 160
Gln	Thr	: Туг	Pro	Ile 165		Val	Lys	Ala	Val 170		Gly	Gly	Gly	Gly 175	

Gly Met Arg Phe Val Ala Ser Pro Asp Glu Leu Arg Lys Leu Ala Thr

Glu Ala Ser Arg Glu Ala Glu Ala Ala Phe Gly Asp Gly Ala Val Tyr

		195				;	200					205			
	Glu 210	Arg	Ala	Val		Asn 215	Pro	Gln	His	Ile	Glu 220	Val	Gln	Ile	Leu
Gly . 225	Asp	His	Thr	Gly	Glu 230	Val	Val	His	Leu	Tyr 235	Glu	Arg	Asp	Cys	Ser 240
Leu	Gln	Arg	Arg	His 245	Gln	Lys	Val	Val	Glu 250	Ile	Ala	Pro	Ala	Gln 255	His
Leu	Asp	Pro	Glu 260	Leu	Arg	Asp	Arg	Ile 265	Cys	Ala	Asp	Ala	Val 270	Lys	Phe .
Cys	Arg	Ser 275	Ile	Gly	Tyr	Gln	Gly 280		Gly	Thr	Val	Glu 285	Phe	Leu	Val
Asp	Glu 290	Lys	Gly	Asn	His	Val 295	Phe	Ile	Glu	Met	Asn 300	Pro	Arg	Ile	Gln
Val 305	Glu	His	Thr	Val	Thr 310	Glu	Glu	Val	Thr	Glu 315		Asp	Leu	Val	Lys 320
Ala	Gln	Met	Arg	Leu 325	Ala	-Ala	Gly	Ala	Thr 330		Lys	Glu	Leu	Gly 335	Leu
Thr	Gln	Asp	Lys 340		Lys	Thr	His	Gly 345		Ala	Leu	Gln	Cys 350	Arg	Ile
Thr	Thr	Glu 355		Pro	Asn	Asn	Gly 360		: Arg	Pro	Asp	Thr 365	Gly	Thr	Ile
Thr	Ala 370	_	r Arg	, Ser	Pro	Gly 375		Ala	Gly	/ Val	380		Asp	Gly	Ala
Ala 385		Let	ı Gly	y Gly	Glu 390		Thr	: Ala	a His	39:		Ser	Met	Leu	Val 400
Lys	Met	Th	r Cys	405		ser,	Asp	Ph€	e Gl:		r Ala	a Val	. Ala	Arg 415	Ala
Gln	Ar	Al.	a Lei 42		ı Glu	ı Phe	e Thi	2 Va:		r Gl	y Val	l Ala	430		lle
Gly	/ Ph	e Le 43		g Ala	a Leu	ı Lev	1 Arc		u Gl	u As	p Phe	2 Thi		Lys	a Arg
Ile	45		r Gl	y Pho	e Ile	e Ala 455		o Hi	s Pr	o Hi	s Le		ı Glr	n Ala	a Prò
Pro 465		a As	p As	p Gl	u Gl:		y Ar	g Il	e Le	u As 47		r Le	u Ala	a Asţ	Val 480
Th	r Va	l As	n Ly	s Pr	o Hi	s Gl	y Va	l Ar	g Pr	o Ly	s As	p Va	l Ala	a Ala	a Pro

				485					490					495	
Ile	Asp	Lys	Leu 500		Asn	Ile	Lys	Asp 505	Leu	Pro	Leu	Pro	Arg 510	Gly	Ser
Arg	Asp	Arg 515	Leu	Lys	Gln	Leu	Gly 520	Pro	Ala	Ala		Ala 525	Arg	Asp	Leu
Arg	Glu 530	Gln	Asp	Ala	Leu	Ala 535		Thr	Asp	Thr	Thr 540	Phe	Arg	Asp	Ala
His 545	Gln	Ser	Leu	Leu	Ala 550	Thr	Arg	Val	Arg	Ser 555	Phe	Ala	Leu	Lys	Pro 560
Ala	Ala	Glu	Ala	Val 565	Ala	Lys	Lys	Thr	Pro 570	Glu	Leu	Leu	Ser	Val 575	Glu
Ala	Trp	Gly	Gly -580	Ala	Thr	Tyr	Asp	Val 585	Ala	Met	Arg	Phe	Leu 590	_Phe	Glu
Asp	Pro	Trp 595		Arg	Leu	Asp	Glu 600	Leu	Arg	Glu	Ala	Met 605	Pro	Asn	Val
Asn	Ile 610		Met	Leu	Leu	Arg 615	Gly	Arg	Asn	Thr	Val 620	Gly	Tyr	Thr	Pro
Tyr 625	Pro	Asp	Ser	Val	Cys 630	Arg	Ala	Phe	Val	Lys 635		Ala	Ala	Ser	Ser 640
Gly	Val	Asp	Ile	Phe 645	Arg	Ile	Phe	Asp	Ala 650		Asn	Asp	Val	Ser 655	
Met	Arg	Pro	Ala 660		Asp	Ala	Val	Leu 665		Thr	Asn		Ala 670		Ala
Glu	Val	Ala 675		Ala	Tyr	Ser	Gly 680		Leu	Ser	Asp	Pro 685		Glu	Lys
Leu	Tyr 690		: Leu	Asp	Tyr	Tyr 695		Lys	Met	Ala	700		Ile	· Val	Lys
Ser 705		Ala	His	Ile	Leu 710	Ala	Ile	Lys	Asp	715		Gly	r Leu	Leu	720
Pro	Ala	Ala	a Val	725	Lys	Leu	Val	Thr	730		Arg	Arg	g Glu	735	_
Leu	Pro	Val	His 740		. His	Thr	His	745		: Ala	Gly	y Gly	7 Gln 750		ı Ala
Thi	Tyı	75		a Ala	Ala	Glr	760		/ Ala	a Asp	Ala	Va]	-	Gly	/ Ala
Ser	: Ala	a Pro	o Le	ı Ser	Gly	Thr	Thr	: Sei	Gl	n Pro	Sei	Lei	ı Ser	Ala	Ile

PCT/EP98/06210

770 775 780

Val Ala Ala Phe Ala His Thr Arg Arg Asp Thr Gly Leu Ser Leu Glu

Ala Val Ser Asp Leu Glu Pro Tyr Trp Glu Ala Val Arg Gly Leu Tyr 805

Leu Pro Phe Glu Ser Gly Thr Pro Gly Pro Thr Gly Arg Val Tyr Arg 825

His Glu Ile Pro Gly Gly Gln Leu Ser Asn Leu Arg Ala Gln Ala Thr

Ala Leu Gly Leu Ala Asp Arg Phe Glu Leu Ile Glu Asp Asn Tyr Ala

Ala Val Asn Glu Met Leu Gly Arg Pro Thr Lys Val Thr Pro Ser Ser 875

Lys Val Val Gly Asp Leu Ala Leu His Leu Val Gly Ala Gly Val Asp

Pro Ala Asp Phe Ala Ala Asp Pro Gln Lys Tyr Asp Ile Pro Asp Ser

Val Ile Ala Phe Leu Arg Gly Glu Leu Gly Asn Pro Pro Gly Gly Trp 915 920

Pro Glu Pro Leu Arg Thr Arg Ala Leu Glu Gly Arg Ser Glu Gly Lys

Ala Pro Leu Thr Glu Val Pro Glu Glu Glu Gln Ala His Leu Asp Ala 955

Asp Asp Ser Lys Glu Arg Arg Asn Ser Leu Asn Arg Leu Leu Phe Pro 965 970

Lys Pro Thr Glu Glu Phe Leu Glu His Arg Arg Arg Phe Gly Asn Thr 985

Ser Ala Leu Asp Asp Arg Glu Phe Phe Tyr Gly Leu Val Glu Gly Arg

Glu Thr Leu Ile Arg Leu Pro Asp Val Arg Thr Pro Leu Leu Val Arg 1015 1020

Leu Asp Ala Ile Ser Glu Pro Asp Asp Lys Gly Met Arg Asn Val Val 1030 1035

Ala Asn Val Asn Gly Gln Ile Arg Pro Met Arg Val Arg Asp Arg Ser 1045

Val Glu Ser Val Thr Ala Thr Ala Glu Lys Ala Asp Ser Ser Asn Lys

WO 99/18228 8 PCT/EP98/06210

1060

1065

1070

Gly His Val Ala Ala Pro Phe Ala Gly Val Val Thr Val Thr Val Ala 1075 1080 1085

Glu Gly Asp Glu Val Lys Ala Gly Asp Ala Val Ala Ile Ile Glu Ala 1090 1095 1100

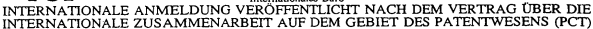
Met Lys Met Glu Ala Thr Ile Thr Ala Ser Val Asp Gly Lys Ile Asp 1105 1110 1115 1120

Arg Val Val Val Pro Ala Ala Thr Lys Val Glu Gly Gly Asp Leu Ile 1125 1130 1135

Val Val Val Ser 1140



WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12P 13/20, C12N 15/60 // (C12P 13/20, C12R 1:15)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/18228

A3 |

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

15. April 1999 (15.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06210

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. September 1998

(30.09.98)

Veröffentlicht
Mit internationalem Recherchenbericht.

(30) Prioritätsdaten:

197 43 894.6 198 31 609.7 4. Oktober 1997 (04.10.97)

14. Juli 1998 (14.07.98)

DE DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE];
Postfach 1913, D-52425 Jülich (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): EIKMANNS, Bernd [DE/DE]; Gleißelstetten 49, D-89081 Ulm (DE). PETERS-WENDISCH, Petra [DE/DE]; Steinenkamp 1, D-51496 Bergisch-Gladbach (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, D-52428 Jülich (DE).
- (74) Anwalt: PIELKEN, Petra; Becker-Gundahl-Strasse 36, D-81479 München (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 20. Mai 1999 (20.05.99)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, HU, ID, JP, KR, MX,

RU, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(54) Title: METHOD FOR MICROBIAL PRODUCTION OF AMINO ACIDS OF THE ASPARTATE AND/OR GLUTAMATE FAMILY AND AGENTS WHICH CAN BE USED IN SAID METHOD

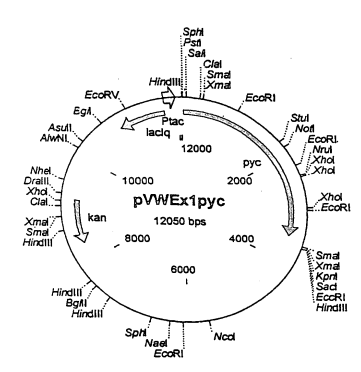
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR MIKROBIELLEN HERSTELLUNG VON AMINOSÄUREN DER ASPARTAT- UND/ODER GLUTAMATFAMILIE UND IM VERFAHREN EINSETZBARE MITTEL

(57) Abstract

The invention relates to a method for microbial production of amino acids of the aspartate and/or glutamate family in which the pyruvate-carboxylase activity is increased by genetically changing the enzyme and/or the pyruvate-carboxylase gene expression of a microorganism which produces the corresponding amino acid. In addition, the invention relates to a pyruvate-carboxylase gene and additional agents which can be used in the inventive method.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Aminosäuren der Aspartat- und/oder Glutamatfamilie, bei dem die genetische Pyruvat-Carboxylase-Aktivität durch Veränderung des Enzyms und/oder Pyruvat-Carboxylase-Genexpression eines die entsprechende Aminosaure produzieren Mikroorganismus wird. Des weiteren betrifft die vorliegende Erfindung Pyruvat-Carboxylase-Gen sowie weitere, erfindungsgemäßen Verfahren einsetzbare Mittel.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

1 1 L

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
ВĢ	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Tsland	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
СМ	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 98/06210

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

 IPC^6 : Cl2P 13/20, Cl2N 15/60 // (Cl2P 13/20, Cl2R 1:15)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC6: Cl2P, Cl2N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

WPI, PAJ, EPODOC, STRAND, BIOSIS, CA, MEDLINE, SCISEARCH

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	Microbiology, Vol. 144, 1998, Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate carboxylase from Corynebacterium glutamicum: Characterization, expression and inactivation of the pyc gene", page 915 - page 927, see the whole article	1–37
Р,Х	EMBL, Databas Genbank/DDBJ, Accession no. Y09548, Peters-Wendisch P.G. et al: "Pyruvate carboxylase from Corynebacterium glutamicum: Characterization, expression and inactivation of the pyc gene", & 11 February 1998 page 20-109, 165-3587	•
Х	Appl Microbiol Biotechnol; Vol. 47, 1997; S.M. Park et al, "Elucidation of anaplerotic pathways in Corynebacterium glutamicum via 13C-NMR spectroscopy and GC-MS", page 430 - page 440, see the whole article, in paricular page 431, column 2, limes 7-18	1–37

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone			
date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone			
considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family			
Date of mailing of the international search report 09 March 1999 (09.03.99)			
Authorized officer Telephone No.			
•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 98/06210

	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele crobiolgy, Vol. 143, 1997, Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate as an Analplerotic enzyme in Corynebaceriu um",	e Carboxylase	Relevant to claim No
	crobiolgy, Vol. 143, 1997, Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate as an Analplerotic enzyme in Corynebaceriu	e Carboxylase	·
A Mic	Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate as an Analplerotic enzyme in Corynebaceriu		1–37
	page 1095 - page 1103, see the abstract ar discussion		
A Che	emical Abstracts, Vol. 126, Nr 12, 24 March (24.03.97), (Columbus, Ohio, USA), Peters- Petra, "Anaplerotic reactions in Corynebac glutamicum. Studies of the significance of	-Wendisch, cterium	1–37
	lpyruvate (PEP)-carboxylase and pyruvate-cin the central metabolism and in amino action", THE ABSTRACT Nr 154946, Ber. Forsch july 1996, 1-121	carboxylase id produc-	
A App	plied and Environmental Microbiology, Vol. (February 1996, Muriel Cocaign-Bousquet et "Growth Rate-Dependent Modulation of carbotherough Central Metabolism and the Kinetic ces for Glucose-Limited Chemostat Cultures bacterium glutamicum", page 429 - page 436 abstract; page 433, column 2, lines 6-32	al, on Flux c Consequen- s of Coryne-	1-37
A EP	0723011 Al (AJINOMOTO CO., INC.), 24 July (24.07.96), see abstract	1996	1–37
A Da	tabas Pir, accession no. S73055, R. Smith e "Mycobacterium tuberculosis cosmid tbc2", Library, September 1994, a.a. 1-1144		18
	· ·		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No.

02/02/99 | PCT/EP 98/06210

	atent document I in search repor	r t	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP	0723011	A1	24/07/96	AU	682547		09/10/97
			•	AU	8099194	A	21/03/95
				BR	9407625	A	21/01/97
				PL	313119	A	10/06/96
				SK	20496	Α	06/11/96
				CA	2169170	A	02/03/95
				CN	1133615		16/10/96
				CZ	9600524		12/06/96
				HU	73690		30/09/96
				HU	9600240		00/00/00
				JP	7111890		02/05/95
				₩O	9506114		02/03/95
				JP	8070860		19/03/96

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 98/06210

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPC6: C12P 13/20, C12N 15/60 // (C12P 13/20, C12R 1:15)
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPC6: C12P, C12N

Recherte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI, PAJ, EPODOC, STRAND, BIOSIS, CA, MEDLINE, SCISEARCH

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichning der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Р,Х	Microbiology, Band 144, 1998, Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate carboxylase from Corynebacterium glutamicum: characterization, expression and inactivation of the pyc gene", Seite 915 - Seite 927, Siehe den ganzen Artikel	1-37
P,X	EMBL, Databas Genbank/DDBJ, accession no. Y09548, Peters-Wendisch P.G. et al: "Pyruvate carboxylase from Corynebacterium glutamicum: characterization, expression and inactivation of the pyc gene", & 11 Feb 1998, nt 20-109, 165-3587	18-25
		·

V	Weitere Ve	eröffentlichungen	sind der	Fortsetzung	von
	Feld C zu	eröffentlichungen entnehmen.		•	

Siehe Anhang Patentfamilie.

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:
- Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
 - älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchen- "bericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Öffenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder de Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidies sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips ode der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachman nahetiegen im

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

09.03.99

<u> 17 Februar 1999</u>

Namme, und Postansenriit der sittenationalen Reenerenennen in Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

sevollmächtigter Bediensteter

HAMPUS RYSTEDT

BNSDOCID WO 9918228A3 I >

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06210

	1.0.72	P 38/08210
C (Fartage)	zung). ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Bokommenden Teile	etracht Betr. Anspruch Nr.
X	Appl Microbiol Biotechnol, Band 47, 1997, S.M. Park et al, "Elucidation of anaplerotic pathways in Corynebacterium glutamicum via 13C-spectroscopy and GC-MS", Seite 430 - Seite 440, Siehe den ganzen Artikel, besonders Seite 431, Spalte 2, Zeilen 7-18	1-37 -NMR
A	Microbiology, Band 143, 1997, Petra G. Peters-Wendisch et al, "Pyruvate carboxylase as an anaplerotic enzyme in Corynebacerium glutamicum", Seite 1095 - Seite 1103, Siehe die Zusammenfas und die Diskussion	1-37 sung
A	Chemical Abstracts, Band 126, Nr 12, 24 März 1997 (24.03.97), (Columbus, Ohio, USA), Peters-Wend Petra, "Anaplerotic reactions in Corynebacteri glutamicum. Studies of the significance of phosphoenolpyruvate (PEP)-carboxylase and pyruvate-carboxylase in the central metabolism in amino acid production", THE ABSTRACT Nr 154 Ber. Forschungszent. Juelich 1996, 1-121	and
A	Applied and Environmental Microbiology, Band 62, Nr 2, Februar 1996, Muriel Cocaign-Bousquet et "Growth Rate-Dependent Modulation of Carbon Fl through Central Metabolism and the Kinetic Consequences for Glucose-Limited Chemostat Cultures of Corynebacterium glutamicum", Seite 429 - Seite 436, Siehe die Zusammenfassu Seite 433, Spalte 2, Zeilen 6-32	ux
A	EP 0723011 A1 (AJINOMOTO CO., INC.), 24 Juli 1996 (24.07.96), Siehe die Zusammenfassung	1-37

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 98/06210

C (Fortsetz	ung). ALS WESENTLICH ANGESEHÈNE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	Databas Pir, accession no. S73055, R. Smith et al: "Mycobacterium tuberculosis cosmid tbc2", EMBL Data Library, September 1994, a.a. 1-1144	18
		
	··································	
	•	
	·	
	-	
		·
	-	
_	-	

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 98/06210

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT
Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören
02/02/99

ang	Im Recherchenbericht angefurtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung
EI	0723011	A1	24/07/96	AU	682547	В	09/10/97
=	0/23011	7.1	21,0,,50	AU	8099194		21/03/95
				BR	9407625		21/01/97
				PL	313119		10/06/96
İ				SK	20496		06/11/96
				CA	2169170		02/03/95
				CN	1133615		16/10/96
ļ				- CZ	9600524		12/06/96
				HŪ	73690		30/09/96
			,	HÜ	9600240		00/00/00
ļ				JP	7111890	_	02/05/95
1				₩O	9506114		02/03/95
				JP -	8070860	• •	19/03/96
1				•			

THIS PAGE BLANK (USPTO)